# Galenic of sulpiride, process for its preparation and medicament comprising it.

Publication number: EP0107557

Publication date:

1984-05-02

Inventor:

LARUELLE CLAUDE

**Applicant:** 

LARUELLE CLAUDE

Classification:

- international:

A61K9/22; A61K9/50; A61K9/54; A61K9/64;

A61K31/40; A61K9/22; A61K9/50; A61K9/52;

A61K31/40; (IPC1-7): A61K9/54; A61K31/40

- European:

A61K9/50K2; A61K31/40

Application number: EP19830401952 19831006

Priority number(s): FR19820016795 19821007

Also published as:

**科科**國

JP59130211 (A)

GB2129301 (A) FR2534139 (A1)

ES8501623 (A)

CH658593 (A5)

more >>

Cited documents:

MO8201468

Report a data error here

### Abstract of EP0107557

A controlled release form constituted by microgranules comprising a neutral core provided with at least one layer containing sulpiride, when with a second outer layer constituted by a microporous envelope containing at least one natural and/or synthetic polymer.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

Back to EP0107557\*- 3

Family list

15 family members for: EP0107557

Derived from 10 applications

1 Galenic of sulpiride, process for its preparation and medicament

comprising it.

Inventor: Applicant: LARUELLE CLAUDE

EC: A61K9/50K2; A61K31/40 IPC: A61K9/22; A61K9/50; A61K9/54 (+8)

Publication info: BE897863 A1 - 1984-03-29

2 Galenic of sulpiride, process for its preparation and medicament

comprising it.

Inventor: LARUELLE CLAUDE Applicant: ILE DE FRANCE

EC: A61K9/50K2; A61K31/40 IPC: A61K9/22; A61K9/50; A61K9/54 (+7)

Publication info: CH658593 A5 - 1986-11-28

Galenic of sulpiride, process for its preparation and medicament

comprising it.

Inventor: LARUELLE CLAUDE Applicant: LARUELLE CLAUDE

EC: A61K9/50K2; A61K31/40 IPC: A61K9/22; A61K9/50; A61K9/54 (+8)

Publication info: EP0107557 A1 - 1984-05-02

4 Galenic of sulpiride, process for its preparation and medicament

comprising it.

Inventor: Applicant: LARUELLE CLAUDE (FR)

EC: A61K9/50K2; A61K31/40 IPC: A61K9/22; A61K9/50; A61K9/54 (+7)

Publication info: ES526344D D0 - 1984-12-01 ES8501623 A1 - 1985-03-01

5 Galenic of sulpiride, process for its preparation and medicament

comprising it.

Inventor: Applicant: LARUELLE CLAUDE (FR)

EC: A61K9/50K2; A61K31/40 IPC: A61K9/22; A61K9/50; A61K9/54 (+7)

Publication info: FR2534139 A1 - 1984-04-13 FR2534139 B1 - 1986-08-29

6 Sustained release microgranules containing sulpiride

Inventor: LARUELLE CLAUDE Applicant: LARUELLE CLAUDE

EC: A61K9/50K2; A61K31/40 IPC: A61K9/22; A61K9/50; A61K9/54 (+8)

**Publication info: GB2129301 A** - 1984-05-16 **GB8325710D D0** - 1983-10-26

7 Galenic of sulpiride, process for its preparation and medicament

comprising it.

Inventor: LARUELLE CLAUDE Applicant: LARUELLE CLAUDE

EC: A61K9/50K2; A61K31/40 IPC: A61K9/22; A61K9/50; A61K9/54 (+7)

Publication info: IT1194416 B - 1988-09-22 IT8323122D D0 - 1983-10-04

8 NOVEL STATE OF SULPYRIDO

Inventor: KUROODO RARUURE Applicant: KUROODO RARUURE

EC: A61K9/50K2; A61K31/40 IPC: A61K9/22; A61K9/50; A61K9/54 (+8)

Publication info: JP59130211 A - 1984-07-26

9 Galenic of sulpiride, process for its preparation and medicament

comprising it.

Inventor: Applicant: ILE DE FRANCE (FR)

EC: A61K9/50K2; A61K31/40 IPC: A61K9/22; A61K9/50; A61K9/54 (+7)

**Publication info: PT77452 A** - 1983-11-01 **PT77452 B** - 1986-03-27

10 NOVEL GALENIC FORM OF SULPIRIDE, PROCESS FOR ITS

PREPARATION AND MEDICAMENT COMPRISING SAID NOVEL FORM

Inventor: LARUELLE CLAUDE Applicant: LARUELLE CLAUDE

esp@cenet Family list view

EC: A61K9/50K2; A61K31/40

IPC: A61K9/22; A61K9/50; A61K9/54 (+7)

**Publication info: ZA8307332 A** - 1984-06-27

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

11 Numéro de publication:

O 107 557

(1) DEMANDE D	DE	<b>BREVET</b>	<b>EUROPEEN</b>
---------------	----	---------------	-----------------

② Numéro de dépôt: 83401952.3

(a) Int. Cl.3: A 61 K 9/54, A 61 K 31/40

② Date de dépôt: 08.10.83

30 Priorité: 07.10.82 FR 8216795

Demandeur: LARUELLE, Claude, Avenue Believue, F-06270 Villeneuve-Loubet (FR)

43 Date de publication de la demande: 02.05.84 Builetin 84/18

Inventeur: LARUELLE, Claude, Avenue Beilevue, F-06270 Villeneuve-Loubet (FR)

Etats contractants désignés: AT DE NL

Mandataire: Ores, Irène et al, CABINET ORES 6, Avenue de Messine, F-75008 - Paris (FR)

Nouvelle forme galénique du sulpiride, son procédé de préparation et médicament comprenant cette nouvelle forme.

Da présente invention est relative à une nouvelle forme galénique du sulpiride.

Cette nouvelle forme galénique est une forme à libération contrôlée et elle se caractérise en ce qu'elle est constituée par des microgranules comprenant une âme neutre munie d'au moins une couche contenant le sulpiride, puis d'une seconde couche extérieure constituée par une enveloppe microporeuse.

Application: forme galénique retard.

La présente invention est relative à une nouvelle forme galénique du sulpiride, son procédé de préparation et à un médicament comprenant cette nouvelle forme.

Le sulpiride ou le N-[(éthyl-1-pyrrolidinyl-2)méthyl] 5 méthoxy-2-sulfamoyl-5-benzamide de formule développée I

$$O=C-NH-CH_2$$

$$O=C-NH-CH_3$$

$$O=C-NH-CH_2$$

$$O=C-NH-CH_3$$

$$O=C-NH-CH_2$$

$$O=C-NH-CH_3$$

est connu depuis de nombreuses années et largement utilisé grâce à ses propriétés pharmacologiques remarquables. Ainsi, il trouve actuellement des applications aussi bien pour le traitement des maladies ulcéreuses et gastro-duodénales (dyspepsies, dyskinésies gastro-duodénales et biliaires, gastrites chroniques), en psychopathologie (état dépressif d'étiologie divers, schizophrénie) ainsi qu'en pédiatrie.

Toutefois, l'administration du sulpiride sous ses formes actuelles (solutés injectable ou buvable, gélules, comprimés) présente des inconvénients notables en limitant la commodité d'emploi.

Parmi les inconvénients, il y a lieu de mentionner :

25 - l'inconvénient de provoquer certaines intolérances, en particulier gastriques, qui empêchent l'utilisation de cet excellent
spasmolytique par une catégorie importante de malades d'une
part, et d'autre part, qui limitent son utilisation pour les
traitements à long terme;

30 - l'inconvénient de nécessiter une pluralité de prises quotidiennes qui provoquent une succession d'augmentations et de diminutions rapide des taux plasmatiques, l'organisme étant soumis à des surdosages et à des sous-dosages.

Or, le surdosage peut présenter même un inconvénient grave qui pourrait se manifester par des crises dyskinétiques à type de torticolis spasmodiques, protusion de la langue et le trismus.

La présente invention s'est par conséquent fixé pour but de pourvoir à une nouvelle forme galénique de sulpiride qui répond mieux aux nécessités de la pratique que les formes galéniques antérieurement connues, notamment en ce qu'elle per5 met de diminuer les doses administrées de sulpiride et rend ainsi possible des administrations prolongées avec une seule prise par jour sans provoquer ni des surdosages, ni des sous-dosages.

La présente invention a pour objet une nouvelle forme 10 galénique du sulpiride à libération contrôlée et programmée caractérisée en ce qu'elle est constituée par des microgranules comprenant une âme neutre constituée d'un grain d'un excipient inerte comprenant au moins deux composants du type appartenant à la classe constituée par le saccharose, l'amidon, le talc, 15 la silice desséchante, le lactose et l'acide stéarique, ce grain neutre étant muni d'au moins une couche comprenant le sulpiride, puis d'une seconde couche extérieure constituée par une enveloppe microporeuse comprenant au moins un polymère naturel et/ou synthétique appartenant à la classe constituée par 20 la gomme laque, la gomme arabique, la gélatine, l'éthyl cellulose, l'acétophtalate de cellulose, le triacétate de cellulose, le polvoxyéthylèneglycol, les méthacrylates, le copolymère styrène-acrylonitrile et la polyvinylpyrrolidone en enveloppes sucessives.

Selon un mode de réalisation avantageux de l'objet de l'invention, l'enveloppe microporeuse est formée de gomme laque (dans une proportion comprise entre 1 et 10 %), l'excipient inerte est constitué d'un mélange saccharose-amidon (dans une proportion de 40-80 % en poids de saccharose et 10 à 40 % en poids d'amidon) et la couche sulpiridique comprend de 1à 20% en poids de sulpiride, de 0,01 à 0,5 % en poids d'acide stéarique, de 5 à 15 % en poids de talc et de 2 à 10 % en poids de silice desséchante.

Selon un autre mode de réalisation avantageux de l'objet de l'in-35 vention, l'âme neutre contient également des absorbats de sulpiride. La présente invention a également pour objet un procédé d'obtention de la nouvelle forme galénique du sulpiride, caractérisé en ce qu'on prépare tout d'abord des microgranules neutres tamisés et séchés, en ce que l'on projette sur cette 5 âme neutre une solution de sulpiride, en ce que l'on enrobe ensuite lesdits microgranules par un enrobage approprié et en ce que l'on forme ensuite l'enveloppe microporeuse.

Selon un mode de réalisation avantageux du procédé objet de la présente invention, le sulpiride est projeté sur 10 l'âme neutre sous forme d'une solution alcooligue.

Selon un autre mode de réalisation avantageux de l'objet de l'invention, le sulpiride forme une pluralité de couches recouvertes chacune par une couche d'enrobage différent ou identique.

La présente invention est en outre relative à des médicaments constitués par ou comprenant la nouvelle forme galénique de sulpiride.

Conformément à l'invention, les médicaments sont constitués par un mélange de microgranules actifs avec les micro20 granules neutres.

Ce principe de mélanger des microgranules contenant le sulpiride avec les microgranules neutres permet d'obtenir des médicaments à concentration de sulpiride précise et prédéterminée. Les médicaments ainsi obtenus peuvent être présentés sous forme de gélules, de comprimés, de suppositoires, de sirops, de granulés ou de poudre.

Outre les dispositions qui précèdent, l'invention comprend encore d'autres dispositions qui ressortiront de la description qui va suivre qui se réfère à un exemple de prépara-30 tion du médicament conforme à la présente invention ainsi qu'à un compterendu pharmacologique qui met en évidence les nouvelles propriétés de la forme galénique à libération contrôlée conforme à la présente invention.

Il doit être bien entendu, toutefois, que l'exemple de mise en oeuvre qui sera décrit ci-après, de même que le compte-rendu pharmacologique sont donnés uniquement à titre d'illustration de l'objet de l'invention mais

ne consitituent en aucune manière une limitation.

# 1. Exemple de préparation de la nouvelle forme galénique

L'exemple de fabrication correspond à 100.000 gélules dosées à 200 mg de sulpiride.

# a) formule de fabrication

	- sulpiride	20	Kg
	- saccharose	5,2	kg
	- amidon de mais	2,8	kg
	- acide stéarique	0,015	kg
10	- gomme laque	0,09	kg
	- polymères méthacryliques	0,34	kg
	- talc	0,35	kg
	- polyvidone	0,80	kg
	- acétone et		

- alcool éthylique absolu : qsp pour 100:000 doses de 320 mg environ.

## b) procédé de préparation

On granule de l'amidon de maîs et du saccharose puis on tamise et on turbine longuement les grains de façon à les ren20 dre parfaitement sphériques ; on tamise à nouveau et on sèche parfaitement. Dans un mélangeur en acier inoxydable on projette sur les âmes neutres ainsi obtenues une solution alcoolique de sulpiride. On réalise ensuite la première couche en incorporant à ces microgranules les autres excipients à l'exception de la
25 gomme laque, puis on recommence la pulvérisation de sulpiride, cet enrobage étant recommencé plusieurs fois avec tamisage et séchage si nécessaire entre chaque couche.

Lorsque la couche contenant le principe actif est terminée, on réalise la couche extérieure microporeuse en projetant sur les granules la gom-30 me laque en solution dans l'alcool éthylique absolu.

On sèche ensuite soigneusement en éliminant l'alcool éthylique restant, on tamise à nouveau et on contrôle le titre des microgranules obtenus avant de mettre, par exemple, en gélules (après avoir ajusté éventuellement le titrage par addition et homogénéisation avec des microgranules neu35 tres pour arriver au titrage désiré de 200 mg de sulpiride par gélule).

## 2. Mesure de la libération du sulpiride

L'enveloppe extérieure microporeuse est réalisée de manière à permettre une libération prolongée de sulpiride théorique:

- 1ère heure : libération inférieure ou égale à 60 %

- 4ème heure : libération inférieure ou égale à 90 %

- 8ème heure : libération supérieure à 95 %.

Pour contrôler cette caractéristique, on utilise un appareil à délitement dans lequel on met en contact une quantité 10 de microgranules correspondant à environ 50 mg de principe actif avec des liquides artificiels, l'appareil permettant de maintenir une agitation constante et une température constante de 37° + 0,5°C. Les liquides artificiels sont des solutions tamponnées à pH successifs utilisés selon le schéma suivant :

Ţ	Ę	)	

25

35

5

				· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·						···					
		•	SOLUTI	IONS	TI	emi	PS 1	Œ	LIBE	RATION	<b>р</b> Н	RES Théo rigo	o-	TATS Rée	ls
	25	ml	liquide	gastrique	1	h€	eure	3	(1ère	heure)	1,5	<b>⋌</b> 60	%	56	%
20	25	m1	liquide	intestinal	1	he	eure	€ '	(2ème	heure)	4,5	>60	%		
	25	ml	liquide	intestinal	2	h	(3	&	4ème	heure)	6,9	<b>€</b> 90	%	80,	8%
	25	ml	liquide	intestinal	2	h	(5	&	6ème	heure)	6,9	>90	%		
	25	ml	liquide	intestinal	2	h	(7	&	8ème	heure)	7,2	>95	%	97,	<b>3%</b>

#### Compte-rendu pharmacologique

La nouvelle forme galénique selon l'invention a fait l'objet d'une étude pharmacocinétique approfondie en comparaison avec la forme comprimé classique. L'étude a été effectuée en essai croisé (cross-over) chez l'homme. Six sujets de sexe masculin recevaient chacune des 2 formes à 2 semaines d'intervalle, une gélule de 200 mg de principe actif contenant les micro-30 granules et 1 comprimé à 200 mg de la forme classique.

La détermination de la concentration plasmatique du sulpiride a été effectuée au moyen de 10 prélèvements dans l'intervalle de 72 heures.

Ces prélèvements veineux ont été de 10 ml et ils ont été effectués aux temps de 0,5 - 1 - 2 - 3 - 4 - 11 - 16 - 24 - 48 -72 heures après la prise du produit.

Cinq ml ont été centrifugés et le plasma ainsi obtenu a été transféré dans des éprouvettes préalablement silanisées. Ces éprouvettes sont rincées avec une solution de diméthyldichlorosilane à 3 % dans le toluène et puis chauffées pendant deux heures à 120°. Le plasma est maintenu dans ces éprouvettes à -20° avant la procédure de quantification.

La quantification du sulpiride a été effectuée par une technique de chromatographie de haute pression et détection électrochimique. Un échantillon de 1 ml additionné au standard 10 interne est injecté dans une colonne chromatographique (4 cm x 4 mm Ø) contenant de la résine, l'Amberlite XAD-2.

Cette première procédure permet l'extraction du sulpiride et l'élimination, notamment, des protéines plasmatiques.
Le sulpiride retenu sur la colonne est extrait par un gradient
15 de méthanol à pH contrôlé. Le sulpiride et le standard interne
sont élués en une fraction de 3 ml d'un mélange à 60 % méthanol/
eau.

Après évaporation, les produits sont repris par 90 µl d'eau et 40 µl sont injectés au moyen d'une boucle d'injection 20 sur une colonne de chromatographie de haute pression RP-18 (12 cm x 4 mm Ø int.).

Le solvant d'élution est constitué de 28 % de méthanol et 14 % d'acétonitrile dans un tampon phosphate de 0,05 M à pH 7,98, à un débit de 1 ml/min. pour une pression de 180 kg/cm<sup>2</sup> (chromatographe VARIAN LC 4100).

La détection est effectuée par un dispositif électro-chimique avec un potentiel positif de 0.950 volts. Le temps de rétention est de 3 minutes pour le standard interne et de 4,50 minutes pour le sulpiride.

La quantification des produits présents s'effectue par 30 le calcul du rapport de la hauteur du pic du sulpiride et de celle du pic du standard interne.

Au terme de l'étude, les conclusions sont les suivantes :

- la biodisponibilité relative n'est pas modifiée de manière significative ;
- le temps d'apparition du pic sérique passe de 2 heures à 4 heures et
- 35 demie;

- la durée de demi-vie passe de 8 heures environ à plus de 12h;
- l'étude des courbes obtenues montre qu'une gélule à 200 mg équivaut à presque deux comprimés de 200 mg.

L'étude toxicologique effectuée sur le rat a permis de 5déterminer la dose léthale 50 % lorsque les microgranules sont administrés par voie orale :

- chez les femelles, la mortalité est de 40 % à 10 g/kg;
- chez les mâles, la mortalité est de 40 % à 20 g/kg.

Au plan clinique, la tolérance de la nouvelle présenta-10tion a été très bonne et supérieure à la présentation classique. Elle permet ainsi de pratiquer des traitements de longue durée sans inconvénient notable pour le patient.

De plus, du fait de l'économie de 35 à 50 % en dosage de principe actif, on obtient donc une utilisation thérapeu15tique nettement améliorée.

Il résulte de la description qui précède que quels que soient le mode de mise en oeuvre, de réalisation et d'application adoptés, l'on obtient une nouvelle forme galénique de sulpiride qui présente par rapport aux formes antérieurement con20nues des avantages importants outre ceux qui ont déjà été

mentionnés dans ce qui précède, et notamment :

- elle permet d'assurer une libération du sulpiride de façon
contrôlée et indépendamment de la façon dont les microgranules
sont administrés avec une courbe de libération du principe ac25tif constante d'un malade à l'autre et d'une prise à l'autre;

- elle permet une mise en gélules et assure la stabilité du sulpiride, ce qui constitue une amélioration industrielle et médicale importante.

#### REVENDICATIONS

- 1. Nouvelle forme galénique du sulpiride à libération contrôlée et programmée caractérisée en ce qu'elle est constituée par des microgranules comprenant une âme neutre constituée 5d'un grain d'un excipient inerte comprenant au mc ins deux composants du type appartenant à la classe constituée par le saccharose, l'amidon, le talc, la silice desséchante, le lactose et l'acide stéarique, ce grain neutre étant muni d'au moins une couche comprenant le sulpiride, puis d'une seconde couche exté-10 rieure constituée par une enveloppe microporeuse comprenant au moins un polymère naturel et/ou synthétique appartenant à la classe constituée par la gomme laque, la gomme arabique, la gélatine, l'éthyl cellulose, l'acétophtalate de cellulose, le triacétate de cellulose, le polyoxyéthylèneglycol, les méth-15 acrylates, le copolymère styrène-acrylonitrile et la polyvinyl-pyrrolidone en enveloppes successives.
- 2. Nouvelle forme galénique du sulpiride selon la revendication 1 caractérisée en ce que l'enveloppe microporeuse est formée de gomme laque selon une proportion en poids comprise 20entre 1 et 10 %.
- 3. Nouvelle forme galénique du sulpiride selon l'une quelconque des revendications 1 ou 2 caractérisée en ce que l'excipient inerte de l'âme neutre est un mélange comprenant de 40 à 80 % en poids de saccharose et de 10 à 40 % en poids 25d'amidon.
  - 4. Nouvelle forme selon l'une quelconque des revendications 1 à 3 caractérisée en ce que la couche sulpiridique comprend de 1 à 20 % en poids de sulpiride, de 0,01 à 0,5 % en poids d'acide stéarique, de 5 à 15 % en poids de talc.
- 5. Nouvelle forme selon l'une quelconque des revendications 1 à 4, caractérisée en ce que l'âme neutre comprend des absorbats de sulpiride.
- 6. Procédé d'obtention de la nouvelle forme galénique du sulpiride selon l'une quelconque des revendications 1 à 5 35 caractérisé en ce qu'on prépare tout d'abord des microgranules

neutres tamisés et séchés, en ce que l'on projette sur cette âme neutre une solution de sulpiride, en ce que l'on enrobe ensuite lesdits microgranules par un enrobage approprié et en ce que l'on forme ensuite l'envoloppe microporeuse.

- 7. Procédé selon la revendication 6 caractérisé en ce que le sulpiride est projeté sur l'âme neutre sous forme d'une solution alcoolique.
- 8. Procédé selon l'une quelconque des revendications 6 et 7 caractérisé en ce que le sulpiride forme une pluralité de 10 couches recouvertes chacune par une couche d'enrobage différent ou identique.
  - 9. Médicaments constitués par ou comprenant la nouvelle forme galénique de sulpiride, selon l'une quelconque des revendications 1 à 5.
- 10. Médicaments selon la revendication 9, caractérisés en ce qu'ils sont constitués par un mélange de microgranules actifs avec les microgranules neutres.



# RAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENNE

Numéro de la demande

EP 83 40 1952

atégorie	Citation du document av des part		Revendication concernée	CLASSEMENT DE LA DEMANDE (Int. CI. 3)			
Y	WO-A-8 201 468 * en entier *	(LARUELLE)		1-10		61 K 61 K	•
Y	THE MERCK INDEX, 1976, Merck & Co RAHWAY N.J. (US) " Sulpiride", entier *	o., no. 8796,	en	1-10			
					DOI	MAINES TEC	HNIQUES
				-		CHERCHES	
					A	61 K 61 K	9/00
						·	
Let	présent rapport de recherche a été ét	tabli pour toutes les revendications					
		Date d'achèvement de la rech 07-12-1983	erche	BENZ I		aminateur	<del></del>
Y: par	CATEGORIE DES DOCUMENT ticulièrement pertinent à lui seu ticulièrement pertinent en comb re document de la même catégo	E : docu li date date dinaison avec un D : cité c	ment de de dépô ians la d	incipe à la bas brevet antéri t ou après cet lemande utres raisons	eur. m	ais publié :	à la